

CDerwent Information

Acyl-acetal compounds used as bleach activators - in washing, cleaning and disinfecting agents with inorganic per:oxygen compounds

Patent Number: DE19616769

International patents classification: C11D-003/00 C11D-003/395 A01N-059/14 A01N-061/00 C11D-003/39 C11D-003/60 A01N-037:36 A01N-037:38 A01N-037:40 A01N-041:00 A01N-041:04 A01N-057:12 A01N-057:14 A01N-057:20 A01N-057:22

DE19616769 A Acyl-acetal compounds of formula R-CO-O-C(A)(B)-O-X (I) are used as activators especially for inorganic peroxygen compounds in · Abstract : DILIPSO 109 A AGY-accus compounds or comman A-C-C-(A(R))-A-C (1) are used as Barrisons operatory of morganic personygen compounds or addition, washing, cleaning- and distincting isolations. R H, pril, slicy, lakemyl or cycloslayly with 1-17 C, at P H, pril, slicy, lakemyl or cycloslayly with 1-17 C and X = anyl, ally, alkemyl or cycloslayly with 1-17 C and X = anyl, ally, alkemyl or cycloslayly and an anison a-WHETR2R3 Y-R1R3 B H, and X is substituted with a state of the principle group selected from SQBH, SQBH, ACCDH and their insistes a-WHETR2R3 Y-R1R3 B, anyl, ally, alkemyl according to cycloslayly and the state of the principle group selected from SQBH, SQBH, according to the state of the state residue with 1-17 C; and Y- is an anion to balance the charge,

USE - (I) are useful for bleaching coloured stains during the washing of textiles in detergent waters, and during the cleaning of hard surfaces such as crockery with cleaning agent solutions, especially machine dishwashing agents. ADVANTAGE - The (I) are effective bleach activators at relatively low temperatures e.g. of below 60 deg. C, especially below 45 deg. C, as used with

modern low energy washing and cleaning agents. (Dwg.0/0)

 Publication data : Patent Family: DE19616769 A1 19971106 DW1997-50 C11D-003/395 8p * AP: 1996DE-1016769 19960426 WO9741196 A1 19971106 DW1997-50 C11D-003/00 Ger 25p AP: 1997WO-EP01931 19970417 DSNW: JP US DSRW: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

Priority Nº : 1996DE-1016769 19960426 Covered countries: 19

Publications count: 2 Cited patents: EP-358109; EP-694607; WO9118082

Accession codes Accession Nº : 1997-537244 [50] Sec. Acc. nº CPI : C1997-171983 • Derwent codes : Manual code : CPI: D09-A01A D11-B01D

E10-A09A E10-A23B Derwent Classes : D22 D25 E19

• Update codes : Basic update code :1997-50 Equiv. update code:1997-50

Patentee & Inventor(s):
 Patent assignee: (HENK) HENKEL KGAA
 Inventor(s): WILDE A

DEUTSCHLAND

® BUNDESREPUBLIK ® Offenlegungsschrift ® DE 196 16 769 A 1

6) Int. Cl.6: C 11 D 3/395 C 11 D 3/39

C 11 D 3/60 A 01 N 59/14

DEUTSCHES

PATENTAMT

(21) Aktenzeichen: Anmeldetag: (a) Offenlegungstag: 196 16 769.8 26. 4.96 6. 11. 97

(7) Anmelder:

Henkel KGaA, 40589 Düsseldorf, DE

Wilde, Andreas, Dr., 40589 Düsseldorf, DE

Acylecetale els Bielchaktivatoren für Wasch- und Reinigungsmittel

Dis Aktivierung von Perssuerstoffverbindungen, insbeson-Dis Aktivierung von Perssierstumverbindungen, insbeson-dere im Rahmen das Bisichens von Ferbanschmutzungan beim Weschen von Textilien sowie Reinigen harter Oberfä-chen, gelingt besonders wirksam durch die Verwendung von Verbindungen der stigemeinen Formel I,

in der R für Wassartioff, einen Aryt., Allyt. Alkanyt. oder Orciosiopheset mit 1 bis 17 C-Atomens, A und 8 innebhänge Crockelleringer and State of the Control of the Contr endes Anion stehen.

Beschreibung

Die volliegende Erifindung betrifft die Verwendung von brdrophil zubstinierten Arykacratien als Bleichaktivatoren um Aktiverung von Persanschmutzungen staten um Aktiverung von Persanschmutzungen beim Waschen von Textilien, sowie Wasch, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die derartige Bleichaktivatoren enthalten.

Aborpsinche Persaurrsoftverbindungen, indexondere Wasterstoftperroid und fente Persaurrsoftverbindungen, die sich in Waster unter Freisterung von Wasterstoftperroid Been, wie Nationimperborst und Nationarden ab Perhydrat, werden seit langem als Oxidationsmittet zu Desinfektions- und Bliefskwecken verwende. Der Oxidationswirkung dieser Substanzen hang in verdünnten Löstungen stark von der Temperaurr ab; so erzielt man beispielsweite mit H/O2 oder Perborat in alkalischen Bleichflotten erst bei Temperauren oberhalt die Oxidationswirkung dieser Substanzen hang in erstenhunten Festellien. Bei indefigueren Temperaturen and die Oxidationswirkung der auorganischen Persauerstoftverbindungen durch Zusatz sogenannter Bleichaktwaten en verbeszert werden, die in der Lage sind, unter den angesprochenen Perhydrolysbeidingungen Pervozourbonsütren zu liefern und für die zahlreiche Vorschläge, vor allem aus den Stoffkassen der Iv oder Oxigiven bei der Verschlägen der Verschläge

Im Bemühen um energiesparende Wasch- und Bleichverfahren gewinnen in den letzten Jahren Anwendungstemperaturen deutlich unterhalb 60°C, insbesondere unterhalb 45°C bis herunter zur Kaltwassertemperatur an

Bei diesen niedrigen Temperaturen läßt die Wirkung der bisher bekannten Aktivatorverbindungen in der Regel erkennbar nach. Es hat deshalb nicht an Bestrebungen gefehlt, für diesen Temperaturbereich wirksamere Aktivatoren zu entwickeln, ohne daß bis heute ein überzeugender Erfolg zu verzeichnen gewesen wäre.

In der europäischen Patentschrift EF 0 328 900 B1 ist die Verwendung bestimmter Acytacetale, nämlich von 2.5-Diacyloxy-2.5-dibydroirunen, ask Advistooren für anorganische Persausenförerbindungen in Oxidations, Wasch, Reinigungs- oder Desinfektionslösungen vorgeschlagen worden. Überraschenderweite wurde nur gefunden, daß Acytacetale, die mindertens eine hydrophile Gruppe tragen, eine deutlich höbere bleichsktivierende Wirknoss aufwiesen.

Gegenstand der Erfindung ist demgemäß die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel L



I

in der R für Wasserstoff einen Aryfs, Albyfs, Alkenyl- oder Cycloslikytest mit 1 bis 17 C-Atomen, A und B mabhlangi vonseinander für Wasserstoff, eine Aryfs, Albyfs, Alkenyl- oder Cycloslikyferupen mit 1 bis 17 C-Atomen und X für eine Aryfs, Albyfs, Alkenyl- oder Cycloslakyferupen mit 1 bis 17 C-Atomen stehen, wobei mindettens eine für Grüppen, A. Bud X hait mindettens einer hydrophilen Gruppen shottituiert ist, susgewählt aus. = SOH, — CSOH, — COH und deren Anionen sowie — N *R RRR Y **, worin R!, R! und MR unsbhängi voneinander für Wasserstoff, einem Aryfs, Alkyfs, Alkenyl- oder Cycloslayfverst mit bis 17 C-Atomen und Y für ein ladungsausgleichendes Anion stehen, als Aktivatoren für insbesondere anorganische Persauerstoffverbindungen in Oxidations-), Wassel-, Reinigungs- oder Desinlektionsibsungen.

Die Reste A und B, A und X und/oder B und X in den Verbindungen gemäß allgemeiner Formel I können auch ringschließend miteinander verknüpft und damit Teil eines cyclischen Systems sein.

Bevorzagt sind die Verbindungen nach Formel (f) mit R = Phenyl, C₁- bis C₁₁-Alkyl, 9-Decenyl und deren Gemische, wobei de Alkyfreste linear oder verzweigkteitig sein können. Unter den Verbindungen der Formel (f) mit linearen Alkyfresten 8 sind solche mit 1 bis 9-C Atomen im Alkyfrest R besonders bevorzagt.

Michaugen von verschieder. Perzocarbonaturen abspaltenden Verbindungen gemäß Formel I. indesonder solchen, die unter Pertydrolybeschienigungen gegebenenfalls stimituiere Perbersocarbonaturen mit I bis 3C-Atomen, indesondere 2 bis 4C-Atomen ergeben, mit solchen, die unter Pertydro-typebedingungen linear oder verweighetetige Peroocarbonaturen mit 5 bis 18 C-Atomen, indesondere 7 bis 12 C-Atomen ergeben, werden in einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung eingesetzt. Zum Einnatz in eilebenförmigen Masch, Peningungs- und Desindetkommitten ist die erfindungsgenmäß zu verweidenden

Submanten gemäß Formell vorrugsrweise bei Raumtemperatur fest.

Die bydrophilen Gruppen, von denen mindestens 1 und gegebenenfalls bis zu 8. vorzugsrweise bis zu 3 in den erfindungsgemäß zu verwendenden Acylaeteilen vorhanden ist, werden aus den Sulfonst, Sulfat- und Carbor-frindungsgemäß zu verwendenden Acylaeteilen vorhanden ist, werden aus den Sulfonst, Sulfat- und Carbor-fringpen, die auch in protonierter Form vorliegen könnet, und den Annondumgruppen ausgewählt. Falls eine Annondumgruppen erungsweite Halbergen vor Calbrid, Bromid, Iodid und/oder Fluorid, anwesend. Falls die genannten anionischen Gruppen vorliegen, sind Gegehäten den Verliegen der Sulfaten der Sulfaten vorliegen vor der Verliegen von der Verliegen von

befindet sich der mindestens 1 bydrophile Substituent an der Gruppe X. In diesem Fall sind die beiden Gruppen A und B vorzugsweise Wasserstoff.

Die Verbindungen gemäß Formel I werden vorzugsweise zum Bleichen von Farbanschmutzungen beim Waschen von Textilien, insbesondere in wäßriger, tensidhaltiger Flotte, verwendet. Die Formulierung "Bleichen von Farbanschmutzungen" ist dabei in ihrer weitesten Bedeutung zu verstehen und umfaßt sowohl das Bleichen von sich auf dem Textil befindenden Schmutz, das Bleichen von in der Waschflotte befindlichem, vom Textil abgelösten Schmutz als auch das oxidative Zerstören von sich in der Waschflotte befindenden Textilfarben, die sich unter den Waschbedingungen von Textilien ablösen, bevor sie auf andersfarbige Textilien aufziehen können.

Eine weitere bevorzugte Anwendungsform gemäß der Erfindung ist die Verwendung von Verbindungen gemäß Formel I in Reinigungslösungen für harte Oberflächen, insbesondere für Geschirr, zum Bleichen von gefärbtet Anschmutzungen. Auch dabei wird unter dem Begriff der Bleiche sowohl das Bleichen von sich auf der harten Obersläche befindendem Schmutz, insbesondere Tee, als auch das Bleichen von in der Geschirrspülflotte

barten Ubertiliche bermoendem Scanutz, insoekondere 1 et, as auch das Bietenen von in oer Geschurrspuliotte befindlichem, von der harten Oberfälkeh abgelösene Schuntz verstauben des infektionsmittel, die eine Verbindung gemiß Formel I als Bielchaktivoter erikalten und ein Verfahren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindun-gemiß Formel I als Bielchaktivoter erikalten und ein Verfahren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindun-sen 18 femiel 18 Bielchaktivoter erikalten und ein Verfahren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindun-

gen unter Einsatz einer derartigen Verbindung gemäß Formel L Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren und im Rahmen einer erfindungsgemäßen Verwendung können die Verbindungen gemäß Formel I als Aktivatoren überall dort eingesetzt werden, wo es auf eine besondere Steigerung der Oxidationswirkung anorganischer Persauerstoffverbindungen bei niedrigen Temperaturen ankommt, beispielsweise bei der Bleiche von Textilien, Haaren oder harten Oberflächen, bei der Oxidation 20

organischer oder anorganischer Zwischenprodukte und bei der Desinfektion. organischer doer anorganischer Awischenprodukte und nei der Leunitektion.
Die erfindungsgemäße Verwending beitebt im westentlichen darin, Bedingungen zu schalfen, unter denen
eine Persauerinoffverbindung und eine Verbindung gemäß Formel I miteinander reagieren können, mit dem
Ziel, stafker oxidierend wirkende Folgeprodukte zu erhalten.
Solche Bedingungen liegen insbesondere dann vor, wenn die Reaktionspartner in wäßriger Lösung aufeinan25.

dertreffen. Dies kann durch separate Zugabe der Persauerstoffverbindung und des Bleichaktivators in separate Form zu einer gegebenenfalls wasch- oder reinigungsmittelhaltigen Lösung geschehen. Besonders vorteilhaft rom 11 uner gegeonemma wach-ouer rumgungmutenantgen Losing geschenen. Besonder vorteilahrt wird das erfindungsgemäße Verlander jedoch unter Verwendung eines erfindungsgemäße Water, Reinigungsoder Desinfektionsmittels, das den Bleichaktivnor gemäß Formel I und gegebenenfalls ein perodicisties Oxidationsmittel in der Schaffen der weise wäßrige Lösung oder Suspension, zur Wasch-, Reinigungsbeziehungsweise Desinfektionslösung zugege-ben werden, wenn ein persauerstofffreies Mittel verwendet wird.

Je nach Verwendungszweck köunen die Bedingungen weit variiert werden. So kommen neben rein wäßrigen Lösungen auch Mischungen aus Wasser und geeigneten organischen Lösungsmitteln als Reaktionsmedium in Frage. Die Einsatzmengen an Persauerstoffverbindungen werden im allgemeinen so gewählt, daß in den Lösungen zwischen 10 ppm und 10% Aktivsanerstoff, vorzugsweise zwischen 50 und 5000 ppm Aktivsanerstoff

Auch die verwendete Menge an Bleichaktivator gemäß Formel I hängt vom Anwendungszweck ab. Je nach ewünschtem Aktivierungsgrad wird soviel des erfindungsgemäß zu verwendenden Bleichaktivators gemäß Formel I eingesetzt, daß 0,03 Mol bis 1 Mol, vorzugsweise 0,1 Mol bis 0,5 Mol Bleichaktivator pro Mol 40 Persauerstoffverbindung zum Einsatz kommen, doch können in besonderen Fällen diese Grenzen auch überoder unterschritten werden.

Ein erfindungsgemäßes Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel enthält vorzugsweise 0,2 Gew.-% bis 30 Gew.-%, insbesondere I Gew.-% bis 20 Gew.-% Bleichaktivator gemäß Formel I neben üblichen, mit dem Bleichaktivator verträglichen Inhaltsstoffen. Die erfindungsgemäß zu verwendenden aktivierenden Substanzen können in im Prinzip bekannter Weise an Trägerstoffen adsorbiert und/oder in Hüllsubstanzen eingebettet sein.

Die erfindungsgemäßen Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die als insbesondere pulverförmige DIE ermoungsgemanen wasch, neungungs und Denmetonstanten, die au inspessionere puwerformige Festsoffe, in nacherelichteter Telchenforn, als homogene Lösungen oder Suppensionen vorliegen können, können außer dem erfindungsgemäß zu verwendenden Bleichaktivator gemäß Formel im Prinzip alle bekannen und dererrügen Mitteln üblichen Inhaltstoffe enthalten. Die erfündungsgemäße Wasch- und Keinigungsten mittel können inabesondere Bulderubstanzen, oberflächenaktive Teuside, organische und/oder insbesondere anorganische Persauerstoffverbindungen, wassermischbare organische Lösungsmittel, Enzyme, Sequestrierungsmittel, Elektrolyte, pH-Regulatoren und weitere Hilfsstoffe, wie optische Aufheller, Vergraumgsinhibito-ren, Farbübertragungsinhibitoren, Schaumregulatoren, zusätzliche Persauerstoff-Aktivatoren, Farb- und Duft-

stoffe enthalten. Ein erfindungsgemäßes Desinsektionsmittel kann zur Verstärkung der Desinsektionswirkung gegenüber speziellen Keimen zusätzlich zu den bisher genannten Inhaltsstoffen übliche antimikrobielle Wirkstoffe enthalten. Derartige antimikrobielle Zusatzstoffe sind in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln vorzugsweise in

Mengen bis zu 10 Gew.-%, insbesondere von 0,1 Gew.-% bis 5 Gew.-%, enthalten.

Zusätzlich zu den erfindungsgemäß zu verwendenden Bleichaktivatoren gemäß Formel I können übliche eingangs genannte Snbstanzen, die unter Perhydrolysebedingungen Peroxocarbonsäuren bilden, und/oder übli-

che die Bleiche aktivierende Übergangsmetallkomplexe eingesetzt werden.

Als geeignete Persauerstoffverbindungen kommen insbesondere organische Persäuren beziehungsweise persaure Salze organischer Säuren, wie Phthalimidopercapronsäure, Perbenzoesäure oder Salze der Diperdode andisaure, Wasserstoffperoxid und unter den Wasch- beziehungsweise Reinigungsbedingungen Wasserstoffperoxid abgebende anorganische Salze, wie Perborat, Percarbonat und/oder Persilikat, in Betracht. Sofern feste Dersauerstoffverbindungen eingesetzt werden sollen, können diese in Form von Pulvern oder Granulaten verwendet werden, die auch in im Prinzip bekannter Weise umhüllt sein können. Die Persauerstoffverbindungen

kdanen als tolche oder in Form diese enthaltender Mittel, die prinzipiel alle üblichen Wasch, Reinigungs- oder Deninfektionamittelbestandriele enthalten können, zur der Wasch- berichungsweise Reinigungslauge zugegeben werden. Besonders bevorzugt wird Alkalipercarbonat. Alkaliperbons-Monohydrat oder Wasserstoffperoxid enthalten, eingestett. Falls ein erfindungsgemäßes Wasch- oder Reinigungsmittel Persauerstoffverbindungen enthalt, sind diese in Mengen vorzugsweise bis zu 50 Gew-, die, insteconders vor 5 Gew-, die 30 Gew-, die nachen, während in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln vorzugsweise von 0.5 Gew-, die 30 Gew-, die, instecondere von 5 Gew-, die 30 Gew-, die, instecondere von 5 Gew-, die 30 Gew-, die, instecondere von 5 Gew-, die 30 Gew

Die erfindungsgemäßen Mittel können ein oder mehrere Tenside enthalten, wobei insbesondere anionische Tenside, nichtionische Tenside und deren Gemische in Frage kommen.

Geeignete nichtionische Tentide ind inbesondere Allryflykoside und Eiboryfierungs- und/oder Proposylerungsprodukte von Allryflykosiden oder linearen oder verzweigten Alkholoten mit jeweilt 12 bis 18 Co-Atomen in Allryfiell und 3 bis 20, vorzugsweise 4 bis 10 Alkytelhergruppen. Weiterhin sind entsprechende Eiboryfierungs- und/oder Proposylerungsprodukte von N-Alkyt-minnet, vicinalen Diolen, Fettskureestern und Fettskureen und Settskureestern und Fettskureestern u

Alltyfrennien mit 5 bit 12 C-Anomen im Allyfrent branchbar.

Geeignete annoische Teutide im diabesonders Selfen und solche, die Sulfat- oder Sulfonat-Gruppen mit
bevorzigt Alkalitionen als Kationen enthalten. Verwendbare Selfen ind bevorzigt die Alkalitake der gestrigte
ten oder ungestätigten Petstätzen mit 12 bit 18 C-Anomen. Derarige Fetstäuren können auch in nicht vollständig neutralisierter Form eingesetzt werden. Zu den brauchbaren Tensiden des Sulfat-Typs gehören die Skate der
Schweldstätzenhabeter von Fetstahoholen mit 12 bit 18 C-Anomen und die Sulfatierungsprodukte der gestamten nichtionischen Tensife mit alledigen Elborysterungsprak. Zu den Matyfeld in der Sulfatierungsprodukten der gestamten nichtionischen Tensife mit alledigen Elborysterungsprak. Zu den Matyfeld Alkansulfonate mit 12 bit 18 Cohnen, die bei der Umsetzung entsprechender Monolen
mit Schwelehriorid entschen, sowie alpha-Sulfofetsäuresster, die bei der Sulfonierung von Fettsäuremethyloder-stütweiser entstehen.

oder entwerterende in die der erfindungsprenßen Reinigungs- oder Waschmitteln in Mengenanteilen von orungswiers 5 dew. 9b is 50 dew. 9b, index odere von 6 Gew. 9b is 50 Gew. 9b, enhalten, whitered die erfindungsgemaßen Desinfektionsmittel wie auch erfindungsgemäße Mittel zur Reinigung von Geschirr vorzugsweie Q. 10 ew. 9b is 20 Gew. 9b, instendenter 20 Gew. 9b is 50 Gew. 9b Traisfe, enthalten.

Ein erfindungsgemäßes Mittel enthält vorzugsweise mindestens einen wasserlöslichen und/oder wasserunlöslichen, organischen und/oder anorganischen Builder. Zu den wasserlöslichen organischen Buildersubstanzen gehören Polycarbonsäuren, insbesondere Citronensäure und Zuckersäuren, monomere und polymere Aminopogeböre Polycarbonsluren, insbenondere Cironensiure und Zuckersluren, monomere und polymere Aminopiurobnaturen, insbesondere Methyleyheideisesigseur, Mirilloriersigstaure und Elityendianinetterssigsture sowie Polysparaginsture, Polyphorphonsluren, insbesondere Aminoritimethylenphorphonsluren, Polyphorphonsluren, polyphorphonsluren, polyperen Hydracyverbindungen wie Destrin sowie polymere (Poly-yarbonsluren, insbesondere die durch Ozidation von Polysacchrien zugänglichen Polycarborylute der internationalen Patentammellung Wo 93/16110, polymere Arysbarren, Methenrylsturen, Maleinsluren und Mischpolymere uns diesen, die auch geringe Anseile polymerischrien, Methenrylsturen, Maleinsluren und Mischpolymere uns diesen, die auch geringe Anseile polymerischrien Substatzen ohne Carbonsturenthinosnikit einpolymerisier enthalten können. Die relative Molektlausse der Honnpolymeren ungestützter Carbonsturen liegt im allgemeinen zwischen 5 000 und 200 und 200 000, die der Copolymeren ungestützter Carbonsturen liegt im allgemeinen zwischen 5 000 und 200 und 200 000, die der Copolymeren ungestützter Carbonsturen liegt im allgemeinen zwischen 5 000 und 200 und 200 000, die der Copolymeren ungestützter Carbonsturen liegt im allgemeinen zwischen 5 000 und 200 und 200 000, die der Copolymeren projekten 2 000 und 200 000, die der Copolymeren projekten 2 000 und 200 000, die der Copolymeren projekten 2 000 und 200 000, die der Copolymeren projekten 2 000 und 200 000, die der Copolymeren projekten 2 000 und 200 000, die der Copolymeren projekten 2 000 und 200 000, die der Copolymeren und 200 und 200 000, die der Copolymeren projekten 2 000 und 200 un meren zwischen 2 000 und 200 000, vorzugsweise 50 000 bis 120 000, jeweils bezogen auf freie Säure. Ein besonders bevorzugtes Acrylsäure-Maleinsäure-Copolymer weist eine relative Molekülmasse von 50 000 bis 100 000 auf. Geeignete, wenn auch weniger bevorzugte Verbindungen dieser Klasse sind Copolymere der Acrylsäu-re oder Methacrylsäure mit Vinylethern, wie Vinylmethylethern, Vinylester, Ethylen, Propylen und Styrol, in denen der Anteil der Saure mindestens 50 Gew. 66 beträgt. Als wasserlösliche organische Builderunkstatzen können auch Terpolymere eligesetzt werden, die als Monomere zwei ungesättigte Säuren und/oder deren Salze sowie als drittes Monomer Vinylaikohol und/oder ein Vinylaikohol-Derivat oder ein Kohlenbydrat enshalten. Das erste saure Monomer beziehungsweise dessen Salz leitet sich von einer monoethylenisch ungesättigten C3-C4-Carbonsaure und vorzugsweise von einer C3-C4-Monocarbonsaure, insbesondere von (Meth)acrylsaure ab. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann ein Derivat einer C.-Ce-Dicarbonsaure, vorzugsweise einer C4-C6-Dicarbonsaure sein, wobei Maleinsaure besonders bevorzugt ist. Die dritte monomere Einheit wird in diesem Fall von Vinylalkohol und/oder vorzugsweise einem veresterten Vinylalkohol gebildet. Insbesondere sind Vinylalkohol-Derivate bevorzugt, welche einen Ester aus kurzkettigen Carbonsäuren, beispielsweise von C :—C-Carbonsauren, mit Vinylalkohol darstellen. Bevorzugte Polymere enthalten dabei 60 Gew. % bis 95 Gew. %, insbesondere 70 Gew. % bis 90 Gew. % (Meth)acrylature bzw. (Meth besonders bevorzugt Acrylsiure bzw. Acrylat, und Maleinsiure bzw. Maleat sowie 5 Gew. % bis 40 Gew. %, vorzugsweise 10 Gew. % bis 30 Gew. % Vinylalkohol und/oder Vinylacetat. Ganz besonders bevorzugt sind dabei Polymere, in denen das Gewichtsverhältnis von (Meth)acrylsäure beziehungsweise (Meth)acrylat zu Maleinsäure beziehungsweise Maleat zwischen 1:1 und 4:1, vorzugsweise zwischen 2:1 und 3:1 und insbesondere 2:1 und 25:1 liegt. Dabei sind sowohl die Mengen als auch die Gewichtsverhältnisse auf die Säuren bezogen. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann auch ein Derivat einer Allylsulfonsäure sein, die in 2-Stellung mit einem Alkylrest, vorzugsweise mit einem C1-C4-Alkylrest, oder einem aromatischen Rest, der sich vorzugsweise von Benzol oder Benzol-Derivaten ableitet, substituiert ist. Bevorzugte Terpolymere enthalten dabei 40 Gew.-% bis 60 Gew.-%, insbesondere 45 bis 55 Gew.-% (Meth)acrylsäure beziehungsweise (Meth)acrylat, besonders bevorzugt Acrylsäure beziehungsweise Acrylat, 10 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugs-weise 15 Gew.-% bis 25 Gew.-% Methallylsulfonsäure bzw. Methallylsulfonat und als drittes Monomer 15 Gew.-% bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 20 Gew.-% bis 40 Gew.-% eines Kohlenhydrats. Dieses Kohlenhydrat

村の山崎 保養

kann dabei beispielsweise ein Mono-, Di-, Oligo- oder Polysaccharid sein, wobel Mono-, Di- oder Oligosaccharid de bevorzugt sind. Besonders bevorzugt ist Saccharose.

Durch den Einzar des dritten Monomers werden vermutlich Sollbruchstellen in das Polymer eingebaut, die für die gute biologische Abbusahreit des Polymers veruntworlich nich Diese Terpolymere lassen sich intebsondere nach Verfahren herstellen, die in der dentschen Patentacht DE 42 21 381 und der deutschen Patentacht auch Verfahren herstellen, die in der dentschen Patentacht DE 000 und 000 000 vorzugsweite zwischen 200 und 50 000 und insbesondere zwischen 300 und 10 000 u

Derarige organische Ernsteinbranzen können gewünstkenfalls in Mengen bit zu 40 Gew. 46, inzbezondere Derarige organische Ernstgeweise von I Gew. 46 bit 5 Gew. 46 enthalten teid. Mengen nahe der genannten 15 Obergranze werden vorzugsweise in pastenförmigen oder filtstigen, inzbesondere wasserhaltigen, erfindungsgemaßen Mittel einigesetzt.

Als wasserdoliche anor panische Buddermaterialien kommen insbesondere Polyphosphate, vorzugsweits Naturnirolyphosphate, in Berneldt. Als wasserudsdiche, wasserdisperjehrav anorganische Buldermaterialien und der Schaffen und schaffen und der Sch

Geeignete Substitute beziehungsweise Teilsubstitute für das genannte Alumosilikat sind kristalline Alkalisilikate, die allein oder im Gemisch mit amorphen Silikaten vorliegen können.

Die in den erfindungsgemäßen Mitteln als Gerüststoffe brauchbaren Alkalisilikate weisen vorzugsweise ein 30 molares Verbältnis von Alkalioxid zu SiO2 unter 0,95, insbesondere von 1:1,1 bis 1:12 auf und können amorph moures vermanns von Ausansson zu onzy uner uzs, innesenoner von 1:1,1 ns 1:1,4 ns uns content adorph der iristallin ordingen. Bevorzuget Alkalinilikate ind de Nariumsilikate, nid einem molaren Verhälmis Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikate, nid einem molaren Verhälmis Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikate, pit einem molaren Verhälmis Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikate, pit einem molaren Verhälmis Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikate, pit einem molaren Verhälmis Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Molaren Verhälmis Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Molaren Verhälmis vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche Pitteriamsilikaten vir einem Nagō: SiQ; von 1:2 bit 1:2,8 Solche das sogenannte Modul, eine Zahl von 1,9 bis 4 und y eine Zahl von 0 bis 20 ist und bevorzugte Werte für x 2, 3 oder 4 sind. Kristalline Schichtsilikate, die unter diese allgemeine Formel fallen, werden beispielsweise in der europäischen Patentanmeldung EP 0 164 514 beschrieben. Bevorzugte kristalline Schichtsillikate sind solche, bei denen x in der genannten allgemeinen Formel die Werte 2 oder 3 annimmt. Insbesondere sind sowohl β- als auch 8-Natriumdisilikate (Na₂Si₂O₅·y H₂O) bevorzugt, wobei β-Natriumdisilikat beispielsweise nach dem Verfahren erhalten werden kann, das in der internationalen Patentanmeldung WO 91/08171 beschrieben ist. 8-Natriumsiliernation werene ason, uses in oer internationated practicationization of the 10 molecular point in experimental tasks and in element would be a fine of the 10 molecular point herstellbar wie in den europäischen Patentanmeldungen EP 0 548 599, EP 0 502 325 und EP 0 452 428 beschrieben, können in erfindungsgemåßen Mitteln eingesetzt werden. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform erfindungsgemäßer Mittel wird ein kristallines Natriumschichtsilikat mit einem Modul von 2 bis 3 eingesetzt, wie es nach dem Verfahren der europäischen Patentanmeldung EP 0 436 835 aus Sand und Soda hergestellt werden kann. Kristalline Natriumsilikate mit einem Modul im Bereich von 1,9 bis 3,5, wie sie nach den Verfahren der so europäischen Patentschriften EP 0 164 552 und/oder EP 0 293 753 erhältlich sind, werden in einer weiteren europauschen Parenuschunen Er v 100 302 untsoder ir v 200 703 ernatuen sind, werden in einer Weiterberuzugten Auffhrungsform erfindungsgemäßer Mittel eingestetzt, in eine Peorzugten Ausgertalung erfindungsgemäßer Mittel setzt man ein granukres Compound aus Alkalitülkat und Alkaliatoboat ein, wie es zum Beispiel in der internationalen Patentammelung WO 937/2259 beschrieben ist oder wie es zum Beispiel unter dem Namen Nabion® 15 im Handel erhältlich ist. Falls als zusätzliche Buildersubstanz auch Alkalialumosilikat, insbesondere Zeolith, vorbanden ist, beträgt das Gewichtsverhältnis Alumosilikat zu Silikat, jeweils bezogen auf wasserfreie Aktivsubstanzen, vorzugsweise 1 : 10 bis 10 : 1. In Mitteln, die sowohl amorphe als auch kristalline Alkalisilikate enthalten, beträgt das Gewichtsverhältnis von amorpbem Alkalisilikat zu kristallinem Alkalisilikat vorzugsweise 1:2 bis 2:1 und insbesondere 1:1 bis 2:1.

Bullermbetansen sind in den erfindungsgemåßen Wasch- oder Reinigungsmitteln vorzugsweise in Mengen bit un 460 Gew. 48, bubesonder von 5 Gew. 49, bit of 60 Gew. 48, but besonder von 5 Gew. 49, bit of 60 G

Als in den Mitteln verwendbare Enzyme kommen solche aus der Klasse der Proteasen, Lipasen, Cutinasen, Amylasen, Pullulanasen, Cellulasen, Hemicellulasen, Xylanasen, Oxidasen und Peroxidasen sowie deren Gemische in Frage. Besonders geeignet sind aus Pilzen oder Bakterien, wie Bacillus subtilis, Bacillus licheniformis, Streptomyces griseus, Humicola lanuginosa, Humicola insolens, Pseudomonas pseudoalcaligenes oder Pseudo-Streptomyces grueus, riumava aninguras, riumava menas recent recent de la companya del companya de la companya de la companya del companya de la companya de WO 94/23005 beschrieben, an Trägerstoffen adsorbiert und/oder in Hüllsubstanzen eingebettet sein, um sie gegen vorzeitige Inaktivierung zu schützen. Sie sind in den erfindungsgemäßen Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmitteln vorzugsweise in Mengen his zu 5 Gew.-%, insbesondere von 0,2 Gew.-% bis 2 Gew.-%. enthalten.

Zu den in den erfindungsgemäßen Mitteln, insbesondere wenn sie in flüssiger oder pastöser Form vorliegen. verwendbaren organischen Lösungsmitteln gehören Alkohole mit 1 bis 4 C-Atomen, insbesondere Methanol, Ethanol, Isopropanol und tert-Butanol, Diole mit 2 bis 4 C-Atomen, insbesondere Ethylenglykol und Propylenglykol, sowie deren Gemische und die aus den genannten Verbindungsklassen ableitbaren Ether. Derartige wassermischbare Lösungsmittel sind in den erfindungsgemäßen Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmitteln

vorzugsweise nicht über 30 Gew.-%, insbesondere von 6 Gew.-% bis 20 Gew.-%, vorhanden.

Zur Einstellung eines gewünschten, sich durch die Mischung der übrigen Komponenten nicht von selbst ergebenden pH-Werts können die erfindungsgemäßen Mittel system- und umweltverträgliche Säuren, insbesondere Citronensäure, Essigsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, Glykolsäure, Bernsteinsäure, Glutarsäure und/oder Adminsäure, aber auch Mineralsäuren, insbesondere Schwefelsäure, oder Basen, insbesondere Ammonium- oder Alkalihydroxide, enthalten. Derartige pH-Regulatoren sind in den erfindungsgemäßen Mitteln vorzugsweise nicht über 20 Gew.-%, insbesondere von 1,2 Gew.-% bis 17 Gew.-%, enthalten

Zu den für den Einsatz in erfindungsgemäßen Mitteln, insbesondere solchen für die Wäsche von Textilen, in Frage kommenden Farbübertragungsinhibitoren gehören insbesondere Polyvinylpyrrolidone, Polyvinylimidarrage summennen ruruwerrugungsmanionren genoren misoesometer Polyvanjnyprroinonet, volyvanjamate, polymer P. Ondie wie Polyvinjayridin-Novid) und Copolymer von Vinjayriproidon mit Vinjamidazoi. Vergraumgsinhibitoren haben die Aufgabe, den von der harten Oberfülche und insbesonders von der Textil-laser abgelösten Schmutz in der Flotte suspendiert zu halten. Hierzu ind wasserbleide Kolloide meist organi-sischer Natur geeignet, beispielsweise Sätzke, Leim, Gelatine, Salze von Ethercarbonsluren oder Ethersulfonsluren der Stärke oder der Cellulose oder Salze von sauren Schwefelsäureestern der Cellulose oder der Stärke. Auch wasserlösliche, saure Gruppen enthaltende Polyamide sind für diesen Zweck geeignet. Weiterhin lassen sich andere als die obengenannten Stärkederivate verwenden, zum Beispiel Aldehydstärken.

Bevorzugt werden Celluloseether, wie Carboxymethylcellulose (Na-Salz), Methylcellulose, Hydroxyalkylcellulose and Mischether, wie Methylhydroxyethylcellulose, Methylhydroxypropylcellulose, Methylcarboxymethylcellulose and deren Gemische, beispielsweise in Mengen von Q1 bis 5 Gew. %, bezogen auf die Mittel, einge-

Die Mittel können als optische Aufheller Derivate der Diaminostilbendisulfonsäure beziehungsweise deren Alkalimetallsalze enthalten. Geeignet sind zum Beispiel Salze der 4,4'-Bis(2-anilino-4-morpholino-1,3,5-triazinyl-6-amino)stilben-22'-disulfonsäure oder gleichartig aufgebaute Verbindungen, die anstelle der Morpholino-Gruppe eine Diethanolaminogruppe, eine Metbylaminogruppe, eine Anilinogruppe oder eine 2-Methoxyethyla-

отврие свые допимованного просе, свые мешуванного гроре, свее Анализоргирро свеет свее достойностирую по город по город по город свеет достойностирую по город свеет достойности город свеет достойностирую по город свеет достойности город свеет достойностирую по город свеет достойности город свеет достойностирую по город свеет достойностирую по город свеет достойностирую по город свеет достойностирую по город станую по город ст

esondere beim Einsatz in maschinellen Wasch- und Reinigungsverfahren kann es von Vorteil sein, den inspesonere nem zunstr in maschneiten wesch- um keungungsversaaren kann et von Vortei sen, den fürlen füblich öchnuminbilitoren zuzustezen. Als Schaminbilitoren eigen ein beispielsweise Seifen natür-cher oder syntheitischer Herkunft, die einen hohen Anteil an Cu-Cu-Fettsduren auf-weisen. Geeignete nicht-tensidarige Schauminbilitoren sind beispielsweise Organopolysiloxane und deren Gemische mit mikrofeiner, gegebenenfalls slahierter Kieselskure sowie Paraffine, Waches, Mikrofristallinwachste und deren Gemische mit gegenetenin sind ein Ausstalle so der Bisfettsäurealkylendiamiden. Mit Vorteilen werden auch Gemische aus verschiedenen Schauminhibitoren verwendet, zum Beispiel solche aus Sillikonen, Paraffinen oder Wachsen. Vorzugsweise sind die Schauminhibitoren, insbesondere Silikon- und/oder Paraffin-haltige Schauminhibitoren, an eine granulare, in Wasser lösliche beziehungsweise dispergierbare Trägersubstanz gebunden. Insbesondere sind dabei Mischungen aus Paraffinen und Bistearylethylendiamid bevorzugt.

necessages as rainment une netterpriesprendento deversage.

In erindungsgenäßen Renigungsmitteln für Geschir können außerdem Wirkstoffe zur Vermeidung des Anlaufens von Gegenständen aus Silber, sogenannte Silberkorrosionsinhibitoren, eingesetzt werden. Bevorzugte Silberkorrosionstchutzmittel sind organische Disulfide, zweivertige Phenole, dreivertige Phenole, CobaliMangan, Titan, Zirkonium, Hänfulum, Vanadum- oder Certalze undöder-komplete, in denen die genannten Metalle in einer der Oxidationsstufen II, III, IV, V oder VI vorliegen.

Die Herstellung erfindungsgemäßer fester Mittel bietet keine Schwierigkeiten und kann in im Prinzip bekannter Weise, zum Beispiel durch Sprühtrocknen oder Granulation, erfolgen, wobei Persauerstoffverbindung und

60 Bleichaktivator gegebenenfalls sphier zugesetzt werden. Zur Herstellung erfindungsgemäßer Mittel mit erhöhtem Schüttgewicht, insbesondere im Bereich von 650 g/J bis 950 g/I; itt ein aus der europäischen Patentschrift EP 465 932 bekanntes, einen Extrusionsschrift aufweisendes Verfahren bevorzugt. Erfindungsgemäße Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel in Form wäßriger oder sonstige übliche Lösungsmittel enthaltender Lösungen werden besonders vorteilhaft durch einfaches Mischen der Inhaltstoffe, die in Substanz oder als Lösung in einen automatischen Mischer gegeben werden können, bergestellt. In einer bevorzugten Ausführung von Mitteln für die insbesondere maschinelle Reinigung von Geschirr sind diese unbletenförmig und können in Anlehaung an die in den europäischen Patentschriften EP 0 579 659 und EP 0 591 282 offenbarten Verfahren hergestellt werden.

Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel L

A STANDARDED

in der R für Wasserstoff, einen Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloallyfrest mir 1 bis 17 C-Atomen, A und B unabhängig voneinander für Wasserstoff, eine Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloallyfreuppe mit 1 bis 17 C-Atomen na C-Atomen und K für eine Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloallygruppe mir 1 bis 17 C-Atomen nachen, wobei mindestens eine der Gruppen A, B und X mit mindestens einer phytrolliben Gruppe subcritisteri ist, ausgewählt uss — SO-H, — SO-H, und Cord- und minde von eine M R R R W vom R R R und R R unabhängig voneinander für Wasserstoff - einen Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloallyfrest mir 1 bis 17 C-Atomen und Y iff für in Indungsangleichende schon neten, als Aktivarten für inbesondere anorganische Persauerstoffverbindungen in Oxidations-, Wasch, Reinigungs- oder Desinfektionalösungen.

Z Verwendung vor Verbindungen der allgemeinen Germel 1,

I

I

Ι

in der P. für Wassersoff, einen Aryf. Alforyf. Alkenyl- oder Cydoalkylrest mit 1 bis 17 C-Atomes, A und B unbhlängig voneinnder für Wassersoff, eine Aryf. Alforyf. Alkenyl- oder Cydoalkylgruppe mit 1 bis 17 C-Atomes und X für eine Aryf., Alfoyf. Alkenyl- oder Cydoalkylgruppe mit 1 bis 17 C-Atomes neben, wobei mindestens einer bydrophille Gruppe substitutieri ets, so suggerstätt aus —SO,H.—OSO,H.—CO,Pl und deren Aniones sowie — N° PXPR Y Y, worin R', R' und R' unabhängig woseinander für Wassersoff, einen Aniones sowie — N° PXPR Y Y, worin R', R' und R' unabhängig voneinander für Wassersoff, einen Aniones sowie — N° PXPR Y Y, worin R', R' und R' unabhängig voneinander für Wassersoff, einen Aniones sowie — N° PXPR Y Y, worin R', R' und R' und kannen von Biechen von Farbanschmutzungen beim Waschen von Textilien, insbesooders in wißfriger, temidabliger Flotte.

3 Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Gromel I,

in dur P. für Wauserstoff, einen Aryl-, Allryl-, Allrenyl- oder Cycloalkylrest mit 1 bis 17 C-Atomen, A. und B unabhängig vonninander für Wausernoff, eine Aryl-, Allryl-, Allenyl-, oder Cycloalkylrguppe mit 1 bis 17 C-Atomen und X für eine Aryl-, Allryl-, Alkenyl- oder Cycloalkylrguppe mit 1 bis 17 C-Atomen steben, stobel unindestess einer befrongen A B und X mit mindestess einer befrongen ab Bruther steben, statusgeschlit aus —SO,H. —OSO-H. —CO,H und deren Aniones sowie —N *PikPRP Y*, worin RI, R² und R² unabhängig voneinander für Wasserstoff, einen Aryl-, Allryl-, Alkeryl- oder Cycloalkylrest mit 1 bis 17 C-Atomen und Y* für ein ladungsausgleichendes Anion stehen, in Reinägungslösungen für harte Oberfläschn indestender für Geschirt, zum Bleichen von gefährbet Anskombrungen.

4. Verwendung nach einem der Ansprüche i bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Rest R Phenyl, C₁- bis (2,r-läki) oder P-Decenyl ist.
5. Verwendung nach einem der Ansprüche i bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Reste A und B, A und X und/oder B und X in den Verbindungen gemäß allgemeiner Formel i ringsschileßend miteinander verknöpf

und/oder B und X in den Verbindungen gemäß allgemeiner Formel I ringschließend miteinander verknüpft sind. 6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sich der mindestens 1

bedropplie Subriment an der Gruppe X befindet und die beides Gruppen A und B Wasterstoff sind.

7. Vernedung nach einem der Ansprücke 1 bis, 6. daufurb gekenzeichnet, edid die zu aktivierende
Persuserstoffverbindung aus der Gruppe umfassend organische Perskuren, Wasserstoffperoxid, Perborst
und Percarbonat sowie derem Gemische ausgewählt wird.

8. Wasch-, Reinigungs- oder Desimfektionsmittel, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Acylacetal, ausgewählt aus den Verbindungen nach Formel (I).

7

I

in der R für Wasserstoff- einen Aryl-, Alkeyl-, Alkenyl- oder Optoalbyferst mit i ble 17 C-Atomea, A und B unabhängig voneinander für Wasserstoff, eine Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloulbyferuppe mit i bis 17 C-Atomea nat C-Atomea und X für eine Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloulbyferuppe mit i bis 17 C-Atomea nathen, wobei mindestens eine der Gruppen A, B und X mit mindestens einer byforophilen Gruppe substituiert ür, ausgewählt aus = SOH, = COSH, — COSH, — COSH offer Antomea sowie — N°R RPR PT, word R; R und R Pt unabhängig voneinander für Wasserstoff- einen Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloulbyfrest mit 1 bis 17 C-Atomea und Y für ein ialaungsaugheichendes Andon stehen, sowie derem Gemischen, ernfüllt.

9. Mittel nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,2 Gew.-% bis 30 Gew.-%, insbesondere

1 Gew.-% bis 20 Gew.-% Bleichaktivator gemäß Formel I enthält.

10. Mittel and Anspruch 8 often 9, daudrup fatement and 48 er 5 bis 50 Gew. 46, imbesondere 8 bis 30 Gew. 46 anionisches und/oder aichtionisches Tensic, bis zu 50 Gew. 46, imbesondere 5 bis 40 Gew. 46 Buildersubstanz, bis zu 50 Gew. 46, imbesondere 5 bis 40 Gew. 46 Buildersubstanz, bis zu 50 Gew. 46, imbesondere 5 bis 20 Gew. 46, organisches Löungsmittel aus der Gruppe umfassend Alkobole mit 1 bis 4 C-Atomen, Diele mit 2 bis 4 C-Atomen, Diele mit 2 bis 4 C-Atomen sowie derren Gemische und die zus diesen Verbindungsklassen ableitbaren Ether und

bis zu 20 Gew. %, insbesondere 1,2 bis 17 Gew. % pH-Regulator enthält. 11. Mittel nach Anspruch 8 oder 9 zur insbesondere maschinellen Reinigung von Geschirr, dadurch gekenn-

reichnet, daß es 0, 1 Gew. % bis 20 Gew. %, insbesondere 02 Gew. % bis 5 Gew. % Tenside enthält.

12 Desinferbiomsnired nach Ampruch 8 oder 5 (adurch gekemzeischnet, daß es 0,0 Gew. % bis 20 Gew. %, insbesondere 0,2 Gew. % bis 5 Gew. % Tensid und/oder antimikrobielle Zusatzstoffe in Mengen bis 20 Gew. %, entable.

10 Cew. w., innocessurer von v. Cew. v. w. as of which the state of th

sche, enthält. 14. Mittel nach einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich zu den genannten Bestandteilen bis zu 50 Gew. %, insbesondere von 5 Gew. % bis 30 Gew. % Persauerstoffverbindung

enthält.

15. Verfahren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindungen unter Einsatz einer Verbindung der allgemeinen Formel I.

·I

in der R für Wasserstoff einen Aryl-, Alleyl-, Alkenyl- oder Cycloalkylrest mit 1 bis 17 C-Atomen, A und B unabhängig voneinander für Wasserstoff eine Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloalkylgruppe mit 1 bis 17 C-Atomen und C-Atomen und Kifr eine Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cycloalkylgruppe mit 1 bis 17 C-Atomen stehen, wobei mindeteten eine der Gruppen A, B und X mit mindetessen eine phytrophilen Gruppe substitutiert ist, ausgewählt aus S-OSH, — COSH, m. CO